



**VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS  
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS  
VIRŠININKAS**

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. spalio 21 d. Nr. (1.4E)1A-1446  
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 30 d. įsakymu Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių patvirtinimo“, 19 punktą ir atsižvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *detralex 500 mg plėvele dengtos tabletės*, *TENAXUM 1 mg tabletės*, *Sirdalud 4 mg tabletės*, *Melatonin Vitabalans 3 mg tabletės*, *Melatonin Vitabalans 5 mg tabletės*, *Maxalt RPD 10 mg geriamasis liofilizatas* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *detralex 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – mikronizuota ir išgryninta flavonoidų frakcija (diosminas/hesperidinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2962/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4557488, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *detralex 500 mg plėvele dengtos tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1239/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TENAXUM 1 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – rilmenidinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2963/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4557487, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *TENAXUM 1 mg tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/0094/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sirdalud 4 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tizanidinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2964/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4556846, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Sirdalud 4 mg tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0947/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Melatonin Vitabalans 3 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – melatoninas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2965/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris -

4555158, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Melatonin Vitabalans 3 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/19/4456/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Vitabalans Oy, Suomija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Melatonin Vitabalans 5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – melatoninas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2966/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4555361, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Melatonin Vitabalans 5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/19/4457/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Vitabalans Oy, Suomija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Maxalt RPD 10 mg geriamasis liofilizatas* (veiklioji medžiaga – rizatriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2967/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4560137, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N2, N3, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – MAXALT 10 mg geriamasis liofilizatas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2615/016-018, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, Nyderlandai).

2. Šis įsakymas per vieną mėnesį nuo jo paskelbimo dienos gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos ikiteisminio administracinių ginčų nagrinėjimo tvarkos įstatymo nustatyta tvarka Lietuvos administracinių ginčų komisijai arba Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka Regionų administraciniam teismui.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė